特許協力条約

PCT

国際調查報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]



出願人又は代理人 の書類記号 PCT05-00	016	今	後の手	続きし	こつい	ては、				A/22 すること			
国際出願番号 PCT/JP2005/005	311		際出願		16.	03.	200	5	優先 (日.月		17.	03.2	004
出願人 (氏名又は名称)						•							
	株	式	会	社	D	=	モ	ジ	五	ン			

国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条 (PCT18条) の規定に従い出願人に送付する。 この写しは国際事務局にも送付される。

この国際調査報告は、全部で __10 ページである。

□ この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。

- 1. 国際調査報告の基礎
 - a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 「この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った(PCT規則23.1(b))。
 - b. ▶ この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでいる(第Ⅰ欄参照)。
- 2. ☑ 請求の範囲の一部の調査ができない(第Ⅱ欄参照)。
- 3. ▼ 発明の単一性が欠如している(第Ⅲ欄参照)。
- 4. 発明の名称は
- ▶ 出願人が提出したものを承認する。
- 次に示すように国際調査機関が作成した。

- 5. 要約は
- ▽ 出願人が提出したものを承認する。
- 「第IV欄に示されているように、法施行規則第47条 (PCT規則38.2(b)) の規定により 国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ の国際調査機関に意見を提出することができる。
- 6. 図面に関して
 - a. 要約書とともに公表される図は、

第 ___3 図とする。 「 出願人が示したとおりである。

▼ 出願人は図を示さなかったので、国際調査機関が選択した。

本図は発明の特徴を一層よく表しているので、国際調査機関が選択した。

b. 厂 要約とともに公表される図はない。

様式PCT/ISA/210 (第1ページ) (2004年1月)

第 I 欄 ヌクレオチド又はアミノ酸配列 (第 1 ページの 1. b の続き)

- 1. この国際出願で開示されかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、以下に基づき国際調査を行った。
 - a. タイプ
- 反 配列表
- □ 配列表に関連するテーブル
- b. フォーマット
- 曹面 書面
- ▽ コンピュータ読み取り可能な形式
- c. 提出時期
- 「 出願時の国際出願に含まれる
- ▽ この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された
- 一 出願後に、調査のために、この国際調査機関に提出された。
- 2. **▽** さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。
- 3. 補足意見:

国际 海	
第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ペー 法第8条第3項(PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査 成しなかった。	·ジの2の続き) 『報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
 「 請求の範囲 8-12 は、この国際調査機関がつまり、	が調査をすることを要しない対象に係るものである。 よる人体の処置方法にあたる。 v))
2. 「請求の範囲」 は、有意義な国際調査ない国際出願の部分に係るものである。つまり、	をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい
3. 「 請求の範囲 は、従属請求の範囲で 従って記載されていない。	あってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの)	
УРШ М УСОГО СТ ОСС ТОГО СТ ОТ	

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

○請求の範囲1-7,13-20について

請求の範囲2-7に係る発明はいずれも請求の範囲1を直接または間接的に引用するもの であって、請求の範囲1-7に係る発明における共通の技術的事項とは、請求の範囲1に記載 される「滑膜細胞の増殖を抑制する医薬組成物」にあるものと認められる。

一方、請求の範囲14-20に係る発明はいずれも請求の範囲13を直接または間接的に引 用するものであって、請求の範囲13-20に係る発明における共通の技術的事項とは、請求 の範囲1に記載される「インターロイキンー6の産生を抑制する物質を含む医薬組成物」にあ (以下、別紙に続く。) るものと認められる。

- 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 1. 区 の範囲について作成した。
- 2. 「 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
- 3. 「 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納 付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
- 4. 厂 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載 されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- ▼ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl.7 A61K45/00, 31/7088, 48/00, A61P19/02, 25/00, 29/00, 35/00 // C12N15/09

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.⁷ A61K45/00-45/08, 31/00-31/80, 48/00, A61P1/00-43/00, C12N15/00-15/09

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2005年

日本国実用新案登録公報

1996-2005年

日本国登録実用新案公報

1994-2005年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

MEDLINE (STN), EMBASE (STN), BIOSIS (STN), BIOTECHABS (STN), CAPLUS (STN), REGISTRY (STN), WPI (DIALOG), JSTPLUS (JOIS), JMEDPLUS (JOIS)

C. 関連する	と認められる文献	関連する
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X A	WO 02/052007 A1(株式会社ロコモジェン) 2002.07.04, 請求の範囲,実施例,産業上の利用の可能性	1, 2, 7 3-6
X A	JP 2003-89647 A(高田製薬株式会社) 2003.03.28, 全文	1, 7 2-6
X	WO 2003/018033 A1 (THE UNIVERSITY OF BRITISH COLUMBIA) 2003.03.06, 請求の範囲,実施例	1, 7 2-6

C欄の続きにも文献が列挙されている。

▽ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの・
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

30, 05, 2005

国際調査報告の発送日

14.6.2005

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員)

9736

英 則 荒木

3 4 5 2 電話番号 03-3581-1101 内線

A X A	関連すると認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときた JP 2002-10784 A(帝人株式会社) 2002.01 JP 2003-525243 A(ザ ユニバーシティ オブ ブリラ 2003.08.26,全文参照 JP 7-324035 A(株式会社エルティーティ文参照 JP 7-145062 A(株式会社エルティーティ	. 15,全文参照 _{(プ} シュ コロンビア)	関連する 請求の範囲の番号 1,7 2-6 1,7 2-6 1,7 2-6
引用文献の カテゴリー* X A X A X A	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときた JP 2002-10784 A(帝人株式会社) 2002.01 JP 2003-525243 A(ザ ユニバーシティ オブ ブリラ 2003.08.26,全文参照 JP 7-324035 A(株式会社エルティーティ 文参照	. 15,全文参照 _{(プ} シュ コロンビア)	請求の範囲の番号 1, 7 2-6 1, 7 2-6 1, 7
X A X A	JP 2002-10784 A(帝人株式会社) 2002.01 JP 2003-525243 A(ザ ユニバーシティ オブ ブリテ 2003.08.26,全文参照 JP 7-324035 A(株式会社エルティーティ 文参照	. 15,全文参照 _{(プ} シュ コロンビア)	2-6 1, 7 $2-6$ 1, 7
A X A X A	JP 2003-525243 A(ザ ユニバーシティ オブ プリテ 2003.08.26,全文参照 JP 7-324035 A(株式会社エルティーティ 文参照	・イッシュ コロンヒ゛ア)	2-6 1, 7 $2-6$ 1, 7
A X A	2003.08.26,全文参照 JP 7-324035 A(株式会社エルティーティ 文参照		2-6 1, 7
A	文参照	一研究所)1995.12.12,全	1
X	TD 7-145062 A(株式会社エルティーティ		
A	文参照	一研究所)1995.06.06,全	1, 7 2-6
X A	WO 01/76630 A1(協和醗酵工業株式会社) 請求の範囲,実施例	2001. 10. 18,	1, 7 2-6
X A	WO 01/21793 A1(宮坂 信之) 2001.03.29	,全文参照	1, 7 2-6
X A	WO 00/53194 A1(高田製薬株式会社) 200	0.09.14,全文参照	1, 7 2-6
Y A	JP 2001-503785 A(アンシ゛オテック ファーマシューティス 2001.03.21,全文参照	フルズ イン コーポレイテッド)	1, 2, 7
) _X A	WO 00/38693 A1(東レ株式会社) 2000.00	7.06,全文参照	13, 19, 20 1 4 - 1 8
X A	WO 01/51480 A1(寶酒造株式会社) 2001.	07.19, 請求の範囲, 実施例	13, 20
X A	WO 01/95921 A1(株式会社岐阜セラツク 請求の範囲, 試験例	製造所)2001.12.20,	13, 19, 20 1·4 - 1 8
X	WO 97/47622 A1 (日本たばこ産業株式会社 実施例	土) 1997.12.18, 請求の範囲	
Y A	JP 8-73453 A(大塚製薬株式会社) 1996	6.03.19,全文参照	13, 19, 2 1 4 - 1 8

	国際調査報告	
- //	関連すると認められる文献	関連する
C(続き). 引用文献の		請求の範囲の番号
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	
L	CATTANEO, M., et al., Identification of a region within SEL1L protein required for tumour growth inhibition. Gene, 2004, 326, pp. 149-156 (Hrd3 モチーフを有する SEL1L により癌の増殖が阻害されること、および SEL1L の deletion mutant によりガン細胞成長抑制作用が減弱されることが記載されている。)	1-7
A	WO 99/28457 A1(大塚製薬株式会社) 1999.06.10	1-7
A	AMANO, T., et al., Synoviolin/Hrd1, an E3 ubiquitin ligase, as a novel pathogenic factor for arthopathy. Genes & Development, 2003, 17, pp. 2436-2449	1 - 7
A	GARDNER, R.G., et al., Endoplasmic Reticulum Degradation Requires Lumen to Cytosol Signaling: Transmembrane Control of Hrdlp by Hrd3p. Journal of Cell Biology, 2000, 151(1), pp. 69-82	l l
P X P A	WO 2005/018675 A1(株式会社ロコモジェン) 2005.03.03 請求の範囲,実施例	1, 2, 7
P A.	八木下 尚子ら, 関節リウマチ発症の病因分子シノビオリン, 医学のあゆみ, 2004.10.02, 211(1), pp.124-128	1-7
T	YAGISHITA, N., et al., Essential Role of Synoviolin in Embryogenesis. Journal of Biological Chemistry, 2005, 280 pp. 7909-7916	$\begin{array}{c c} 1-7 \\ \vdots \\ \vdots \\ \vdots \\ \end{array}$

パテントファドリー(1		
パテントファミリー				
	2002. 07. 04	EP 1352961	A1	2003. 10. 15
O 02/052007 A1	2002. VI. VI	KR 2003074664	Α	2003. 09. 19
		AU 2002216399	A1	2002. 07. 08
•		CN 1491280	Α	2004. 04. 21
		US 2004/0152871	A1 .	2004. 08. 05
	2003. 03. 28	WO 00/53194	A1	2000. 09. 14
JP 2003- 89647 A	<u> </u>	AU 200029425	Α	2000. 09. 28
	•	EP 1166788	A1	2002. 01. 02
		SK 200101250	A3	2002. 02. 05
		CZ 200103110	A3	2002. 01. 16
		KR 2001108343	Α	2001. 12. 07
	•	CN 1343122	A	2002. 04. 03
		US 6608043	B1	2003. 08. 19
		JР 2005-508893	A	2005. 04. 07
WO 2003/018033 A1	2003. 03. 06	US 2003/006495		2003. 04. 03
		EP 1420801	A1	2004. 05. 26
		AU 2002325113	A1	2003. 03. 10
		KR 2004032992	· A	2004. 04. 17
		US 6812220	B2	2004. 11. 02
		MX 2004001876	A1	2004. 06. 01
		CN 1547478	A	2004. 11. 17
JP 2002-10784 A	2002. 01. 15	ファミリーなし	,	٠
	2003. 08. 26	WO 01/64214	A2	2001. 09. 07
JP 2003-525243 A	ZUUS. U8. ZU	EP 1261337	A2	2002. 12. 04
(·		US 2003/01393		2003. 07. 24
JР 7-324035 A	1995. 12. 12	ファミリーな	L .	
	0'001 10 10	AU 200146850	Α	2001. 10. 23
WO 01/76630 A1	2001. 10. 18	EP 1275398	A1	2003. 01. 1
		US 2003/0152		2003. 08. 1
	2001. 03. 29	AU 200073202	A	2001. 04. 2
WO 01/21793 A1	OMAT NO ORL	ALL /////////////		2002.07.2

0 00/53194	A1	2000. 09. 14	AU 200029425	Α	2000. 09. 28
			EP 1166788	A1	2002. 01. 02
		,	SK 200101250	АЗ	2002. 02. 05
			CZ 200103110	A3	2002. 01. 16
			KR 2001108343	Α	2001. 12. 07
			CN 1343122	Α	2002. 04. 03
			JP 2003-89647	Α	2003. 03. 28
			US 6608043	B1	2003. 08. 19
P 2001-503785	Α	2001. 03. 21	WO 98/24427	A2	1998. 06. 11
		,	AU 9851132	Α	1998. 06. 29
	•		NO 9902641	Α	1999. 07. 30
			EP .941089	A2	1999. 09. 15
			CN 1246791	Α	2000. 03. 08
•			BR 9713673	Α	2000. 10. 31
•			EP 1070502	A2 ,	2001. 01. 24
			EP 1090637	A2	2001. 04. 11
) ,		,	EP 1092433	A2	2001. 04. 18
			MX 9905073	A1	2000. 03. 01
		•	KR 2000069265	Α	2000. 11. 25
			AU 200148029	Α	2001. 08. 02
			NZ 336094	Α	2001. 08. 31
			US 2002/0013298	A1	2002. 01. 31
	•		US 2002/0037919	A1	2002. 03. 28
			JP 2002-226399	Ą	2002. 08. 14
			US 2002/0183380	A1	2002. 12. 05
		•	US 6495579	B1	2002. 12. 17
•			US 6515016	B2	2003. 02. 04
			US 2003/0157187	A1	2003. 08. 21
			US 6689803	B2	2004. 02. 10
			AU 2004200715	A1	2004. 03. 18
00/0000			EP 1057488	A1	2000. 12. 06
00/38693 A1		2000. 07. 06	CN 1298305	A	2001. 06. 06
•	•		US 6579860	B1	2003. 06. 17
01/51400				A1	2002. 11. 06
01/51480 A1		2001. 07. 19	KR 2003016216	Α	2003. 02. 26
			CN 1418207	Α	2003. 05. 14
•		•	US 2003/0158250	A 4	2003. 08. 21

			· ·		
WO 01/95921 A1			AU 200174519	A	2001. 12. 24
"0 01/95921 AI		2001. 12. 20	EP 1312372	A1	2003. 05. 21
			US 2003/0170329) A1	2003. 09. 11
			AU 9731061	٨	1000 05 05
WO 97/47622 A1	•	1997. 12. 18		A	1998. 07. 07
,		1331. 12. 10	NO 9805820	Α	1999. 02. 01
			EP 934940	A1	1999. 08. 11
		•	CN 1227555	Α	1999. 09. 01
	•		BR 9710453	Α .	1999. 08. 17
			MX 9810605	A1	1999. 03. 14
			KR 2000016732	Α	2000. 03. 25
	·		ファミリーなし		
JP 8-73453 A		1996. 03. 19			
WO 00 /00 457			JP 11-215987	Α .	1999. 08. 10
WO 99/28457	A1	1999. 06. 10	EP 1038957	A1	2000. 09. 27
HII .			CN 1280617	Α	2001. 01. 17
			US 2004/0204574	A1	2004. 10. 14
		•	US 6822083	B1	2004. 11. 23
		•	ファミリーなし		
WO 2005/018675	A1	2005. 03. 03			

第Ⅲ欄の続き

ここで、請求の範囲1-7に係る発明と請求の範囲13-20に係る発明とに共通の技術的 事項とは、医薬組成物そのものであるものと認められるが、医薬組成物自体は当業者に周知の 技術的事項であり、また、「滑膜細胞の増殖を抑制する医薬組成物」や「インターロイキンー 6 の産生を抑制する物質を含む医薬組成物」についても、それぞれ JP 2003-89647 A や WO 00/38693 A1 にあるように公知の事項であるから、これらの点をもって特別の技術的特徴とす ることはできない。

したがって、これらの発明が単一の一般的発明概念を形成するように連関したものというこ とはできず、発明の単一性を有さないものとなっている。

よって、請求の範囲1-7および13-20には、単一の一般的発明概念を形成しない以下 の2発明が記載されたものと認められる。

- 1)請求の範囲1-7に係る発明
- 2)請求の範囲13-20に係る発明

請求の範囲1-3, 7, 13-15, 19, 20について

これらの請求の範囲に係る発明はいずれも医薬に関するものであって、その有効成分はその 機能のみで限定されたものである。

しかしながら、このような記載によっては、いかなる化学構造を有するものであれば当該機 能を有するものであるのかが当業者といえども自明なものということはできないから、単に当 該機能が特定されるのみではいかなる化合物が有効成分となるのかが不明確である。

また、本願明細書の記載によれば、当該機能を有するものとして具体的にその結果が確認さ れているのは請求の範囲4から6および16から18に記載された核酸を用いた場合のみで あって、他の成分を用いた場合については何ら記載されていないため、このような場合につい てまで明細書に記載されたものと同様の作用を示すことが示されたものとは認められない。

したがって、請求の範囲1-3, 7, 13-15, 19, 20の記載によってはこれらの請 求の範囲に係る発明が不明確であり、また、このような明細書の記載によっては、当業者がこ れらの請求の範囲に係る発明を実施することができる程度に明確かつ十分に記載されたもの とはいえず、これらの請求の範囲に係る発明について十分な裏付けとなるよう記載されたもの ということはできない(PCT5条および6条)。

そして、本願明細書の記載はこれらの請求の範囲に係る発明に関する裏付けを欠くものとな っているから、本国際調査報告の作成に際しては、有効成分が請求の範囲4から6および16 から18に記載された核酸の場合のほか、明細書の記載からみて合理的な範囲に限定して先行 技術調査を行っている点に留意されたい。